

JP59095885

Publication Title:

METHOD FOR DEACTIVATING CHLOROPHYLLASE OF PLANT, ETC.

Abstract:

Abstract of JP59095885

PURPOSE:To obtain chlorella, etc. which is a health food meeting the restrictions of the Japanese Ministry of Health and Welfare, by keeping a slurry of a chlorophyll-containing organism at a low temperature, heating the slurry at a high temperature for a short time, cooling slowly, and drying with a spray dryer, etc., thereby effectively deactivating the titled chlorophyll-decomposing enzyme. CONSTITUTION:A slurry of a chlorophyll-containing organism such as chlorella is maintained at a low temperature of 0-5 deg.C in a low-temperature slurry tank 1 to obtain a cold raw slurry, sent to a high-temperature slurry tank 2, and heated at 100-130 deg.C within a short time, i.e. about 0-20sec. The hot slurry is introduced into a cold treatment slurry tank 3, cooled at about 0-5 deg.C within about 0-30min, and dried with a spray dryer 4, etc. to deactivate the chlorophyllase of the plant, etc.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of <http://v3.espacenet.com>

⑫ 公開特許公報 (A)

昭59—95885

⑮ Int. Cl.³
C 12 N 9/16
A 23 L 1/34

識別記号

府内整理番号
7236—4B
6971—4B

⑭ 公開 昭和59年(1984)6月2日
発明の数 1
審査請求 未請求

(全3頁)

⑯ 植物等のクロロフィラーゼを失活させる方法

⑰ 発明者 岩淵雅明

⑯ 特願 昭57—204196

寝屋川市国松町14の1の635

⑯ 出願 昭57(1982)11月20日

⑰ 出願人 木内石

浜松市文丘町23の21

明細書

1 発明の名称

植物等のクロロフィラーゼを失活させる方法

2 特許請求の範囲

クロレラ等の如くクロロフィルを有する生物体のスラリーを0～5℃位の低温に保持して原低温スラリーとし、原低温スラリーを0～20秒位の短時間に100～130℃位の高温に上昇させて高温スラリーとし、高温スラリーを0～30分位の時間に0～5℃位の低温に徐冷して処理低温スラリーとし、処理低温スラリーを噴霧乾燥機等により乾燥することを特徴とする植物等のクロロフィラーゼを失活させる方法

3 発明の詳細な説明

クロレラが健康食品として実用に供されている。このクロレラ製品に対して厚生省は、既存フエオホルバイト量が100mg%をこえ、又は、総フエオホルバイト量(既存フエオホルバイ

ド量とクロロフィラーゼ活性度の和をいう)が160mg%をこえるものであつてはならないという規制を示している。

ここにおいてクロレラ食品製造業者にとっては、クロロフィラーゼ活性度を失活させる方法が重大な問題になつてきている。

本発明は、このクロロフィラーゼ活性度を失活させる極めて効果的な方法を提供せんとするものである。

本発明の要旨は、クロレラ等の如くクロロフィルを有する生物体のスラリーを0～5℃位の低温に保持して原低温スラリーとし、原低温スラリーを0～20秒位の短時間に100～130℃位の高温に上昇させて高温スラリーとし、高温スラリーを0～30分位の時間に0～5℃位の低温に徐冷して処理低温スラリーとし、処理低温スラリーを噴霧乾燥機等により乾燥するものである。

以下本発明の実施例を図面によつて説明する。

1は原低温スラリー槽、2は高温スラリー槽、3は処理低温スラリー槽、4は噴霧乾燥機である。

原低温スラリー槽1の中には水とクロレラの混合物が収容され、攪拌機によつて攪拌され、温度調節器によつて温度が調節され、0～5°C位の低温のスラリー、すなわち原低温スラリーが保持されている。

高温スラリー槽は蒸気等を利用する加熱装置を有し、中に送り込まれた原低温スラリーを0～20秒位の短時間に100～130°C位の高温に上昇して高温スラリーとする能力を有するものとする。

処理低温スラリー槽3は適當な冷却装置を有し、送り込まれた高温スラリーを0～30分位の時間に0～5°C位の低温に徐冷する冷却能力を有するものである。

噴霧乾燥機4は処理低温スラリー槽1から送り込まれた処理低温スラリーを乾燥するものである。

このとき、高温スラリーの温度は120°Cである。

第一実験、第二実験に着目すると、昇温時間が2秒、4秒、冷却時間が15分、15分の条件では、700mg%であつたクロロフィラーゼ活性度がほとんど0mg%、0mg%に激減している。

なおこのとき、処理低温スラリーの温度は0～5°Cである。

実験のバラツキを考慮しても、昇温時間0～5秒位、高温スラリーの温度は100～130°C位、冷却時間0～15分位、処理低温スラリーの温度は0～5°C位、原低温スラリーの温度は0～5°C位の条件によつて、クロロフィラーゼ活性度をほとんど0mg%にまで激減し得ることを確証し得たものである。

第五実験においても、フェオホルバイド量は100mg%、クロロフィラーゼ活性度は28mg%であるから、厚生省の規制以内である。

以上を総合してみると、原低温スラリーの温度

このような処理を行うと、その結果においては、クロロフィラーゼ活性度を激減させることができるものである。

その根拠は、次の実験データによつて明瞭に確証されたものである。

原低温スラリーは、水10リットル、クロレラ1キログラムから成り立ち、その既存フェオホルバイド量は32mg%であり、クロロフィラーゼ活性度は700mg%である。

実験は、第一、第二、第三、第四、第五、第六の六回行なつた。これらの実験に対して、昇温時間は、夫々2、4、8、16、20、60秒であり、冷却時間は、夫々15、15、30、30、30分であり、これらに対し、フェオホルバイド量(既存フェオホルバイド量と本発明の操作によつて出来た新生フェオホルバイド量との和)は、夫々32、32、36、70、100、560mg%であり、クロロフィラーゼ活性度は、夫々0、0、2、6、28、0mg%であつた。

は0～5°C位、昇温時間は0～20秒位、高温スラリーの温度は100～130°C位、冷却時間は0～30分位、処理低温スラリーの温度は0～5°C位の条件においては、充分クロロフィラーゼ活性度を激減させ、すなわちクロロフィラーゼを失活させ、厚生省の規制を満足させ得るクロレラを製造し得るものである。

本発明に利用される諸装置は、すべて公知のものでまかうことができるもので、その説明は省略する。

本説明にあつては、説明の便宜上、クロレラに例をとつて述べたが、クロレラに限るものではなく、クロロフィルを含有する他の生物体に対しても応用することができるものである。

このようにして本発明によれば、クロレラ等のクロロフィラーゼを失活させる効果的な方法が得られるものであり、工業上価値大である。

4 図面の簡単な説明

図は本発明の実施例を示す系統図である。図において、1は原低温スラリー槽、2は高温スラ

リ一槽、3は処流低温スラリー槽、4は噴霧乾燥機である。

特許出願人 木内 石

